(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-317966 (P2003-317966A)

(43)公開日 平成15年11月7日(2003.11.7)

(51) Int.Cl.7	識別記号	F I	テーマコード(参考)
H 0 5 B 33/14		H 0 5 B 33/14	B 3K007
C 0 7 D 209/86		C 0 7 D 209/86	4 C 2 0 4
C 0 9 K 11/06	6 4 5	C 0 9 K 11/06	6 4 5

審査請求 有 請求項の数16 OL (全 12 頁)

(21)出願番号 特願2003-114193(P2003-114193)

(22)出願日 平成15年4月18日(2003.4.18)

(31)優先権主張番号 10/131382

(32)優先日 平成14年4月25日(2002, 4, 25)

(33)優先権主張国 米国(US)

(71)出願人 000001007

キヤノン株式会社

東京都大田区下丸子3丁目30番2号

(72)発明者 トラヴィス トムス

アメリカ合衆国 カリフォルニア州 92612, アーバイン,イノベーション ドライブ 110 キヤノン デベロップメ ント アメリカス, インコーポレイテッ

ド内

(74)代理人 100076428

弁理士 大塚 康徳 (外3名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ゲストーホスト・エレクトロルミネッセンス系のためのカルパゾール基材料

(57)【要約】

【課題】 有機発光デバイスで用いるのに適するゲストーホスト発光系を提供すること。

【解決手段】 一態様において、ホスト材料は、窒素に結合した電子供与性化学種、および1個または複数の炭素原子に結合した芳香族アミン基もしくはカルバゾール基をもつカルバゾール・コアを有する化合物を含む。別の態様において、ホスト材料は、それら自体電子供与性基で置換されていてもよい、1個または複数のカルバゾール部分に結合する単原子もしくは単環のコアを有する化合物を含む。開示されたホスト材料は、大きなバンド・ギャップ・ポテンシャルおよび高エネルギー3重項励起状態をもつので、それに付随するゲスト材料による短い波長の燐光の放出が可能となる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ゲストおよびホストを含んだ、有機発光 デバイスに使用するためのゲストーホスト発光系であっ

前記ホストが次の構造を有するカルバゾール基化合物を 含み、

【化1】

式中、R1が電子供与性基であり、

R2からR7の少なくとも1つが、ホール輸送能力をも つ、芳香族アミンまたはカルバゾール部分であり、

前記ゲストが前記ホストより小さいバンド・ギャップを 有する発光化合物であることを特徴とするゲストーホス 20 アルキル、フェニル、 ト発光系。

【請求項2】 前記ゲストが燐光発光体であり、前記ホギ

からなる群から選択されることを特徴とする請求項1に 記載のゲストーホスト発光系。

【請求項9】 前記カルバゾール基化合物が次の構造 【化3】

を有することを特徴とする請求項1に記載のゲストーホ スト発光系。

【請求項10】 ホストおよびゲストを含んだ、有機発 光デバイスに使用するためのゲストーホスト発光系であ って、 **※** 50

*ストより低い第1励起3重項状態をもつことを特徴とす る請求項1に記載のゲストーホスト発光系。

【請求項3】 前記ゲストによる発光が、約500nm より短い波長で起こることを特徴とする請求項1に記載 のゲストーホスト発光系。

【請求項4】 前記ゲストが蛍光発光体であり、前記ホ ストより低い第1励起1重項状態をもつことを特徴とす る請求項1に記載のゲストーホスト発光系。

【請求項5】 前記ゲストーホスト発光系による発光 10 が、実質的に前記ゲストの特性発光波長で起こることを 特徴とする請求項1に記載のゲストーホスト発光系。

【請求項6】 R₁ が、置換および無置換アルキル電子 供与性基、ならびに置換、無置換およびヘテロ置換芳香 族電子供与性基からなる群から選択されることを特徴と する請求項1に記載のゲストーホスト発光系。

【請求項7】 R1が、アルキル基および芳香族基から なる群から選択されることを特徴とする請求項1に記載 のゲストーホスト発光系。

【請求項8】 R_1 が、 C_1 ~ C_8 の分岐または直鎖の

【化2】

※前記ホストが、炭素、ベンゼン、フラン、チオフェン、 ピロールおよびテトラフェニルメタンからなる群から選 択されるコア、ならびに前記コアに結合する、2個以上 のカルバゾール基または電子供与性基で置換されたカル バゾール基を含み、

前記ゲストが前記ホストより小さいバンド・ギャップ・ ポテンシャルを有する発光物質であるゲストーホスト発 光系。

【請求項11】 前記カルバゾール基の少なくとも1つ 40 が、フェニル電子供与性基、アルキル電子供与性基、お よびアミン電子供与性基からなる群から選択される少な くとも1つの電子供与性基で置換されていることを特徴 とする請求項10に記載のゲストーホスト発光系。

【請求項12】 前記ゲストが燐光発光体であり、前記 ホストより低い第1励起3重項状態をもつことを特徴と する請求項10に記載のゲストーホスト発光系。

【請求項13】 前記ゲストが蛍光発光体であり、前記 ホストより低い第1励起1重項状態をもつことを特徴と する請求項10に記載のゲストーホスト発光系。

【請求項14】 前記ゲストによる発光が、500nm

より短い波長で起こることを特徴とする請求項10に記載のゲストーホスト発光系。 *

2*【請求項15】 前記ホストが次の式*【化4】

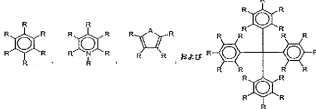
および

からなる群から選択される化合物を含むことを特徴とする請求項10に記載のゲストーホスト発光系。

※って、 前記ホストが次式からなる群から選択される化合物を含

【請求項16】 ホストおよびゲストを含んだ、有機発 光デバイスに使用するためのゲストーホスト発光系であ※40 A.

ゲストーホスト発光系であ※40 【化5】



式中、AはO、SまたはNであり、 少なくとも2つのRはカルバゾールまたは置換カルバゾールであり、

- ★前記ゲストが約500nmより短い波長を有する燐光発 光体であり、
- ★50 前記ホストは前記ゲストより高い第1励起3重項状態を

有することを特徴とするゲストーホスト発光系。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は有機エレクトロルミネッセンス・デバイス(OLED)における発光層(emissivelayer)として有用なゲストーホスト系を対象とする。より詳細には、本発明は、可視スペクトルの青色領域のような比較的短い発光波長をもつ蛍光および燐光ゲスト発光体(emitter)を収容するように構成されたホスト材料を対象とする。特に好10ましい実施形態において、本発明は燐光を発するゲストを有するゲストーホスト系を対象とする。

[0002]

【従来の技術】有機発光デバイス(organic 1 ight emitting device, OLE D)は通常、酸化インジウムスズ(ITO)のような透 明で仕事関数の大きい陽極(anode)、ならびにA 1、Mg、Caおよびこれらの合金のような仕事関数の 小さい陰極(cathode)の間に、発光材料からな る1層または複数の層を備える。バイアスが電極間に加 20 えられたとき、正電荷(ホール)および負電荷(電子) がそれぞれ、陽極および陰極から、通常それぞれの電極 に隣接するホール輸送層および電子輸送層により促進さ れ、(複数の)発光層に注入される。ホールと電子は発 光層で結合して光を放出する励起子を形成する。荷電種 の移動度に応じて、発光領域の位置は陽極あるいは陰極 により近くなり、ある場合にはホール輸送または電子輸 送層内のこともある。既知の多層構造体が、例えば、 B. R. Hsieh, Ed., 「Organic Li ghtEmitting Materials and Devices Macromolecular S ymposia, 125, 1-48(1997) に開示 されており、参照により本明細書に組み込まれる。 【0003】有機系燐光材料で純粋なフィルムとして蒸

【0003】有機系燐光材料で純粋なフィルムとして蒸着できるものは殆どない。通常、まともな光出力を得るためには、電荷輸送する「小さな」分子あるいはポリマーのいずれかである、ホスト材料とそれらを共蒸着することが必要である。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】ゲストーホスト系としてよく知られるホスト材料には、ホール輸送性4,4'ーN,N'ージカルバゾールービフェニル(CBP)および電子輸送性8ーヒドロキシキノリンアルミニウム(A1Q3)が含まれ、これらは両方ともOLEDで用いられてきた。しかし、既知のホスト材料はすべてのゲストに適するホスト材料ではない。スペクトルの青色領域のようなより短い発光波長をもつゲストに適するホスト材料が当技術分野において求められている。当技術分野においては、燐光を発するゲストを支持することができるホスト材料が特に求められている。

【0005】燐光の放出は(蛍光とは対照的に)、励起 3重項状態、通常、2個の不対電子が同一スピンをもつ 第1励起3重項状態(T1)から、よりエネルギーの低 い状態、通常、全ての電子が対を成す1重項基底状態 (S0)への遷移を含む。OLED材料における燐光の 放出は知られていないわけではないが、1重項遷移に基 づく発光(蛍光)に比べて比較的まれである。同じく、 3重項遷移に基づくOLEDは相対的に未開発である。 スペクトルの青色領域の発光をする極めて小数の燐光ゲ スト発光体が知られているが、このような発光体は次世 代の発光材料において重要となるであろう。したがっ て、これらのゲスト発光体を利用するゲストーホスト系 に適するホスト材料を開発することは非常に望ましい。 【0006】OLED内の効率的な電荷移動、ならびに ゲストおよびホスト間の効率的なエネルギー移動ができ るように、好ましくは、そのゲスト材料のバンド・ギャ ップがホスト材料のバンド・ギャップの範囲内にあるよ うに、ホスト材料が選択される。バンド・ギャップある いはバンド・ギャップ・ポテンシャルは、材料の最高占 有分子軌道(HOMO)と最低非占有分子軌道(LUM

6

【0007】さらに、その系が燐光系である場合、ホスト材料の第1励起3重項状態(T1)は、好ましくは、ゲストの第1励起3重項状態は通常、ゲストの第1励起1重項状態は通常、ゲストの第1励起1重項状態は通常、ゲストの第1励起1重項状態より高い。本発明によるホストーゲスト系は、青色領域(500nmより短い)のような比較的短い波長をもつゲスト発光体を有する場合でさえ、以下の規準(criteria)を満たす。本明細書では、「燐光系」(phosphorescent system)は、発光強度の大部分が、3重項からの遷移によるものであり、またいくらかの蛍光放出を全く含まないわけではない発光系を意味する。同様に、「蛍光系」(fluorescent system)は、強度の大部分が1重項状態からの遷移によるものである発光系を意味する。

O)の間のエネルギー差として定義される。

【0008】本発明による特に好ましいゲストーホスト系は、青色領域に燐光放出波長をもつゲスト発光体、ならびにゲストの特性発光波長でゲストから主に発光するように、十分に高い励起3重項状態(T1)をもつホストを含む。

[0009]

【課題を解決するための手段】電子供与性官能基に囲まれたカルバゾール誘導体が、発光波長が短いゲスト発光体にとって優れたホスト系(system)であることが見出された。これらの化合物は、十分に青色スペクトルとなる発光をするゲストから発光ができるように、十分に大きいバンド・ギャップ、ならびに十分に高いT1およびS1エネルギー状態をもつ。それらはまた、結晶 0 化しようとする傾向がより少なく、形態がより強靭なる

というなるさらなる利益をもたらす。

【0010】このように、一態様において、本発明は、 ホストが、次の構造をもつカルバゾール基化合物を含む ゲストーホスト発光系であり、

[0011]

【化6】

$$\begin{array}{c} R_{5} \\ R_{5} \\ R_{2} \\ \end{array}$$

R₁ はアルキルまたは芳香族電子供与性部分であり、ま たR2からR7までの少なくとも1つはホール輸送能力 を有する芳香族アミンまたはカルバゾールであり、さら にゲストは、ホストより小さいバンド・ギャップ・ポテ ンシャルを有する発光化合物である。好ましい実施形態 において、このホストーゲスト系は燐光系であり、ゲス トはホストより低い第1励起3重項状態をもつ。最も好 20 ましい実施形態において、ゲスト発光体は、約500n mより小さいピーク波長をもつ燐光の発光体である。

【0012】例えば、R1の電子供与性基は置換された フェニルであるが、ホストにホール輸送能力を与えるジ フェニルアミン基で式(I)のカルバゾールを有利に2 置換することができる。次の式(II)は例示である。

[0013]

【化7】

ク波長をもつ燐光を放出するトリス(2-フェニルピリ ジン) イリジウムを含めて、限定なしに、当技術分野に おいて知られており、今後開発されるものの中から、適 切なゲスト発光材料を選択することができる。好ましい 実施形態において、前記ゲストはスペクトルの青色領域 に燐光を放出する。

【0015】別の態様において、本発明は、カルバゾー ルなどの電子供与性官能基により囲まれた、電子が豊富 で小さなコア (small electron-ric hcore)を含むホストーゲスト系を対象とする。カ ルバゾール基に結合する、単環または電子供与性置換基 (トリフェニルメタンなど)をもつ1個の炭素原子を有 するホスト化合物は、十分に青色スペクトルとなる発光 をするゲスト材料から発光できるようにするのに十分に 10 大きいバンド・ギャップと十分に高いT1およびS1エ ネルギー状態とをもつ。

【0016】このように、本発明による有機発光デバイ スで使用されるゲストーホスト発光系の1クラスは、ホ ストおよびゲストを含み、前記ホストが、炭素、ベンゼ ン、フラン、チオフェン、ピロールおよびテトラフェニ ルメタンから選択されるコア、ならびにコアに結合する 2個以上のカルバゾール基、または電子供与性官能基で 置換されたカルバゾール基を含む。前記ゲストはホスト より小さなバンド・ギャップ・ポテンシャルをもつ発光 材料である。蛍光系、すなわち主に1重項遷移に基づく 場合、ホストのS1はゲストのS1より高い。燐光系で ある場合、ホストのT1はゲストのT1より高い。

【0017】3個のカルバゾールの枝(branch) により囲まれたベンゼン・コアの例が式(III)とし て下に示されている。

[0018]

【化8】

30

【0019】好ましい実施形態において、フェニル、ア ルキルおよびアミン基を、限定なしに含む電子供与性基 で2個以上のカルバゾール部分が置換されていてもよ 【0014】スペクトルの緑色領域に510nmのピー 40 い。電子供与性フェニル基で置換された、2個のカルバ ゾール部分を有するベンゼン・コアの例が式(IV)に 示されている。

[0020]

【化9】

1.0 (IV)

【0021】以下に記載されるものを含めて、当技術分 野において知られておりまた今後開発されるものから、 適切なゲスト発光材料を選択することができる。

【0022】この短い概要は、本発明の本質を素早く理 解することができるように記載された。添付図と関連さ せて、その好ましい実施形態についての以下の詳細な説 明を参照することにより、本発明のより完全な理解を得 ることができる。

[0023]

【発明の実施の形態】本明細書では、ゲストーホスト系 20 は、ゲスト発光体化合物がホスト化合物マトリックスに ドープされている系であると理解されている。全体とし て、系の発光スペクトルがゲストの発光スペクトルに似 ているような、ゲストーホスト系からの発光が得られる ことが望ましく、最終的な目的は、可視スペクトルの適 当な青、緑あるいは赤色領域での、狭いバンド幅の、高 強度の発光である。

【0024】ホストの発光がゲストの発光を妨げないよ うに、また系で光を生成しないような遷移ができるだけ 少なくなるように、ホストからゲストへ効率的にエネル ギーが移動することが好ましい。効率的なエネルギー移 動を促進するための第1の方法として、ゲストのバンド ・ギャップがホストのバンド・ギャップの範囲内に入る ようにすればよい。

【0025】ホストとゲストの間の効率的なエネルギー 移動を促進するための第2の方法は、軌道の整列(a1 ignment) に関連する。1重項ホスト/1重項ゲ スト系では、ホストの発光スペクトルとゲストの吸収ス ペクトルとの間に重なりがあるとき、効率的なエネルギ ー移動が起こる。しかし、ホストの発光スペクトルが1 重項に基づき、ゲストの発光スペクトルが3重項に基づ く場合、この近似は成り立たない。ゲストの励起3重項 状態がホストのそれより高い場合、エキシプレックス

(励起錯体exciplex)の形成が通常起こり、良 好なエネルギー移動は起こらないであろう。これらの状 況では、エネルギー移動を確実に効率的にするために、 ゲストのT1状態より高いT1状態をもつホストを選択 することが通常好ましい。このことは、ゲストの発光波 長がより短くなると実現がより困難になるが、本明細書 *ゾール基ホスト材料を供用することにより、このことを 達成できるということを見出した。したがって、本発明 の一態様は、ゲスト発光体のT1エネルギー準位に対す る、それらのT1エネルギー準位(実測または計算によ る)により、適切なホスト材料を識別することにある。 【0026】実験的に、あるいは化学構造に基づく近似 計算で、バンド・ギャップならびにT1およびS1状態 を知ることができる。候補となるホストを選別するため に、計算による方法を有利に用いることができる。本明 細書で計算値が挙げられる場合、計算は、Window s 2000[™] (登録商標)を用いるIBM PC TMプラットフォームで実施された。構造を描き、Hy percube, Inc. (Gainesville, Florida)が市販するHyperchem6.0 TM 分子モデル構築ソフトウェアを用いて、予備的な形 状の最適化を実施した。構造ファイルを変換し、Hyp erchem[™]内で利用できるMOPAC 6.0プ ログラム・インターフェース、およびAM1半経験法 (一般に公開され利用できるアルゴリズム)を用いて、 最終的な形状の最適化を完了した。次に、構造をHyp erchem™ フォーマットに逆変換し、理論的なH OMO、T1およびS1励起エネルギー準位を求めるた めに、ZINDO/S法により、1点CI計算を実施し た。これらの値の他の適切な数値計算法も当技術分野に おいて知られているか、あるいは今後開発されることも

【0027】計算されたT1がホスト材料の候補を比較 するために用いられる。2つの材料を計算で評価するの に同じ方法を用いると、それらの相対的なT1状態につ いて、したがって、またホスト材料としての相対的な適 性について、それなりに正確な情報を与えると考えられ る。しかし、計算による方法は、ホスト材料候補の実際 のT1エネルギー準位を正確には予想しないであろう。 計算による方法を用いて、ホスト材料候補を分析するた めには、化合物は、妥当な比較をするために、構造が類 似していなければならないとも考えられている。

ありうる。

【0028】大きな量子効率を得るために、すなわち注 入された電荷が高いパーセンテージで結果として可視光 のフォトンを生成するように、ホスト材料はデバイス内 における発明者等は、適切な電子供与性基をもつカルバ*50 の電荷輸送(ホールまたは電子)を可能にする。本明細

書において記載され、特許請求されるゲストーホスト系 は全て、ホール輸送能力により特徴づけられるホスト材 料を有し、これはそのアリールアミンあるいはカルバゾ ールの枝によりもたらされる。

【0029】第1の実施形態において、ゲストーホスト 系のホスト材料は、それに結合した、ホール輸送性カル バゾールあるいはアリールアミン部分を有するカルバゾ ール・コアを含む。カルバゾール・コアの窒素原子に電 子供与性化学種が結合して、より高いエネルギーの励起*

が含まれる。

【0031】R2からR7はホール輸送性カルバゾール もしくはアリールアミン基であり、これらは、有利に は、それら自体電子供与性基で置換されていてもよい。

[0032]

$$\begin{array}{c|c}
R_5 & R_7 \\
R_5 & R_7
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_7 & R_7 \\
R_7 & R_7
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_7 & R_7 \\
R_7 & R_7
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_7 & R_7 \\
R_7 & R_7
\end{array}$$

【0033】従来技術に、式(I)による化合物の製造 30 方法を見出すことができる。例えば、3,6-ジ(ジフ ェニルアミノ)-9-アルキルカルバゾールの製造方法 が、S. Grivalevicus, et al., 「3, 6-Di (diphenylamino) -9alkylcarbazoles:novel hol e transporting molecular glasses」Synthetic Metals, 122(2001)311-314に開示されており、 参照により本明細書に組み込まれる。R₁ のそこに開示 されているアルキル基を、他の電子供与性基で置換する ことは可能である。ゲストーホスト・ルミネッセンス系 におけるホスト材料としてのこれらの材料の適合性は、 これまで探求されておらず、これらの用途のために適当 なカルバゾール含有材料を選択する規準は系統的に利用 されてこなかった。最も好ましいホール輸送性基は、次 の好ましい実施形態におけるようにジフェニルアミン基 である。

[0034]

【化12】

*S1あるいはT1状態をホスト材料がもつようになって いる。このように、下の式(I)において、 R_1 に対す る適当な電子供与性基を、置換もしくは無置換アルキル 電子供与性基ならびに置換、無置換、もしくはヘテロ置 換芳香族電子供与性基から選択することができる。適切 な電子供与基には、限定ではないが、C1~C8の分岐 もしくは直鎖のアルキル、フェニル、

12

[0030]

【化10】

*

20

40

【0035】電子供与性基R1としてメチルを有する、 本発明のこの実施形態による化合物をスキーム1に従っ て製造した。

[0036]

【化13】

【0037】2.5gの3,6-ジブロモカルバゾール を、乾燥した窒素充填フラスコに入れ、窒素で2回フラ ッシュした。25mLの無水テトラヒドロフラン(TH F)、ならびに10mLの1.0Mカリウムブトキシド

50 のTHF溶液を、1mLの硫酸ジメチルと共に加えた。

この混合物を一夜還流した。次に混合物を攪拌しながら メタノールに注ぎ、生成物(2)を固体として回収し た。

【0038】次に1.417gのカルバゾール、0.7413gの銅粉末、2.21gの炭酸カリウム、および0.204gの18-クラウン-6エーテルと共に、1.226gの化合物2を、乾燥、窒素充填フラスコに入れ、窒素で2回フラッシュした。35mLの1,2-ジクロロベンゼンを加え、混合物を2日間還流した。還流後、固体を沪別し、塩化メチレンで洗浄し、棄てた。反応溶液と塩化メチレンを合わせて、この混合物の容積を、回転させながら減圧にして減らした。減容された溶液を放置し、結晶が生成した。溶液と固体を分離し、溶液を放置し、結晶が生成した。溶液と固体を分離し、溶液を、溶離液として最初に1:4の酢酸エチル/ヘキサン溶液を、次に塩化メチレンを用いて、塩基性アルミナ・カラムに通して溶出させた。発光性の紫色のフラクシ*

【0042】この化合物を次のようにして合成した。 【0043】1.0179gの1,3,5-トリブロモベンゼン、2.763gのK2CO3、1.734gのカルバゾール、および0.6255gのCu粉末を合わせて、乾燥、窒素充填フラスコに入れ、窒素で3回フラッシュした。40mLのニトロベンゼンを加え、混合物をセットして3日間還流した。還流後、高温の溶液を沪紙で減圧沪過し、次に120mLのメタノールを加えた。沈殿物の形の生成物を沪過により得た。

【0044】次に生成物をクロロホルムに再溶解し、溶※

*ョンを合わせた。結晶を塩化メチレンに溶解し、塩化メ チレンを用いて塩基性アルミナ・カラムに通して溶出さ せた。発光性の紫色のフラクションを合わせた。フラク ションを回転させながら減圧にして濃縮し、酢酸エチル に注ぎ、化合物3を析出させた。

14

【0039】第2の実施形態において、本発明によるゲストーホスト系は、コアに結合したカルバゾール基と共に、電子が豊富で小さなコアを有するホスト化合物を含む。適切なコア物質には、ベンゼン、フラン、チオフェ10 ン、ピロールおよびテトラフェニルメタンが含まれる。【0040】カルバゾール基が結合した小さなコアを有するホスト化合物の例は、トリカルバゾールベンゼン(TCB)である。

[0041]

【化14】

(III)

※離液として8:2の塩化メチレン/ヘキサン溶液を用いて、中性アルミナ・カラムを通して溶出させた。そのフラクションを乾固させ、1:4のクロロホルム/ヘキサン溶液で再結晶した。

せて、乾燥、窒素充填フラスコに入れ、窒素で3回フラ 【0045】特に好ましい実施形態においては、カルバッシュした。40mLのニトロベンゼンを加え、混合物 ゾール基を電子供与性基で置換してもよい。例は、次のをセットして3日間還流した。還流後、高温の溶液を沪 30 構造をもつ1,4-ジ(3-フェニルカルバゾリル)べ 紙で減圧沪過し、次に120mLのメタノールを加え ンゼンである。

[0046]

【化15】

【0047】理論に拘束されようとは思わないが、カルバゾール基に結合する電子供与性基は、カルバゾール基の電子供与能力を高め、このことが転じて全体として材料のT1状態を高くすると考えられている。いくつかの例において、1個または複数のカルバゾール基に結合する基は、通常は電子供与性であると言われていても、その全体としての効果はカルバゾールの電子供与能力を任★

★下させることであるような共役度をもつ。したがって、 下記の化合物(IX)および(X)の縮合ベンゼン環の ような基は、カルバゾール基では好ましくない置換基で ある。

例において、1個または複数のカルバゾール基に結合す 【0048】前記化合物(IV)を合成するために、中る基は、通常は電子供与性であると言われていても、そ 間体である、3-フェニル-1,2,4-トリヒドローの全体としての効果はカルバゾールの電子供与能力を低★50 カルバゾールを次にようにして合成した。フラスコに、

フェニルヒドラジン(2.16g、2mmo1)、4-7フェニルシクロヘキサノン(3.48g、2mmo1)、 $1mLoHC1および20mLo酢酸を加えた。この混合物を<math>N_2$ のもとで一夜還流した。冷却後、生成物を沪過し、水で洗浄し、メタノールから再結晶した。得られた収量は2.8g(56%)であった。示差走査熱量測定(DSC)による測定では、この化合物は1310の融点(Tm)を示した。

【0049】次に、中間体生成物を、5%パラジウム・チャコールを用い、250℃で30分かけて脱水素して、3410cm $^{-1}$ (NH)のIR(ニート)ピーク、およびDSCにより測定された融点Tm=221℃をもつ3-フェニルーカルバゾールを得た。

【0050】次に、この3-フェニルカルバゾール (0.729g、3mmol)、1,4-ジョードベンゼン(0.495g、1.5mmol)、同粉末(0.19g、3mmol)、K2CO3 (0.828g、6mmol)、および18-200.828g、6mmol)、および18-200.828g、6mmol)、および18-200.23mmol)を、冷却器を取付け乾燥した丸底フラスコに入れた。この系を少なくとも2回、脱気 20および12のもとで、1,2-ジクロロベンゼン(6mL、b.p.1800)を加え、混合物を2日間還流した。高温溶液をシリカ床で沪過して、固体を除いた。沪液をメタノールに滴下し、沈澱を沪過し、メタノールで洗浄した。生成物である1,4-ジ(3-フェニルカルバゾリル)ーベンゼンをトルエンから再結晶して精製した。実測の収量は0.50g(60%)であった;1m=1mmol

【0051】別の例は、p',p',p"ートリ(3-フェニルトリカルバゾリル)トリフェニルアミン(3-30ph CTPA)である。

[0052]

【化16】

【0053】適切なゲスト発光体材料には、現に知られているかあるいは今後開発されるかのいずれかである、何らかの可視発光波長を有する、蛍光および燐光発光体が含まれる。ディスプレイ用途では、可視スペクトルの赤、緑あるいは青色部分にピークがある発光体が特に好ましい。本明細書に記載された計算による方法を用いて、候補となるホスト材料を、その材料そのものを合成する前に、選択することが可能である。しかし、計算による方法は、類似の物質の間でのT1のエネルギー準位10に関する傾向についてのみ信頼しうる情報を与え、特定の化合物に対する実際のT1準位を与えないということ

16

【0054】赤、緑、青、白および黄色のいくつかの適切な蛍光ドーパントが、B.R.Hsieh,Ed.,「Organic Light Emitting Materials and Devices」Macromolecular Symposia,125,1-48(1997)に記載されており、参照により本明細書に組み込まれる。

【0055】燐光ドーパントは比較的まれである。Irppy3は、緑色の燐光を発し、実施例で用いられている。一連の青色燐光発光体が、WO 01/39234に開示されており、次の構造をもち、

[0056]

を認めなければならない。

【化17】

$$\begin{array}{c|c} R_3 & R_5 & R_6 \\ \hline R_2 & R_7 & (VI) \\ \hline R_1 & M^{*n} & Y & R_8 \end{array}$$

Mは金属(亜鉛など)を表し; XおよびYは独立にOま たはSであり;nは1から3の整数であり;また R_1 か らRs は独立に、水素、アリールまたはアルキルであ る。WO 01/39234は、参照により本明細書に 組み込まれる。

*【0057】本発明によるホスト材料の適合性を、次の 構造をもつ、標準的なホストであるCBPとの比較で例 10 示することができる。

以外は、CBPに似ている。CCPの励起3重項状態は

CBPのそれより高い。CCPを、より低い第1の励起

1重項あるいは3重項状態をもつゲストと共に、ゲスト

ホスト系のホストとして用いることは本発明の範囲内

[0058]

【化18】

【0059】CBPは、約475nmに近い波長および 20※コアがベンゼンであってビフェニルではないということ それ以下のゲスト発光体に対しては、CBPがこの波長 に発光ピークをもつので、通常適切なホストではない。 本明細書における発明者等は、カルバゾール部分に電子 供与性基を付けるか、あるいはそれに結合するカルバゾ ール部分をもつ、電子が豊富で小さなコアを用いること により、より短い波長の発光性ゲストを収容するよう に、ゲストに対するホストの第1の1重項または3重項 励起状態が高くなるということを見出した。

【0060】例えば、化合物1,4-ビス(カルバゾリ ル) ベンゼン(ССР) は次の構造をもち、

[0061]

【化19】

* 表 1

	T1 最大値	T1 ピーク	
CBP	2.81 2.67		
ССР	3.08	3.02	

【0063】CBPおよびCCPの合成は、B. E. K oene, et al., [Asymmetric T riaryldiamines as Thermal lyStable Hole Transportin

- ★ Emitting Devices Chem. Ma ter. Vol. 10, No. 8, 2235-225 0(1998)に記載されており、参照により本明細書 に組み込まれる。
- g Layers forOrganic Light★50 【0064】比較例として、CBP類似物であり、次の

[0062] 【表1】

にある。

30

構造をもつ、1, 4ービスージベンゾカルバゾリルジフェニル(db-CBP)を、Ullmanのカップリング反応を用いて調製した。

[0065]

【化20】

【0066】ゲストーホスト系においてホストとしてこの化合物を用いることは、ビフェニル・コアのために、本発明の範囲外であろう。また、カルバゾール基上の縮合ベンゼン環はカルバゾール基の電子供与性を弱め、T1を低くする。

【0067】さらなる比較例として、次の構造をもつ 1, 4-ビスー(ジベンゾカルバゾリル)ベンゼン(db-CCP)を調製した。

[0068]

【化21】

【0069】カルバゾール部分の縮合ベンゼン環は、カルバゾールの電子供与性を低下させるので、ゲストーホスト系のホスト材料としてこの化合物を使用することは 30好ましいことではないであろう。このような材料は、5*

*00nmより短い(青色領域にある)特性発光波長をも つ発光体に対する良好なホストではないかもしれない が、赤または緑色のゲスト発光体に対しては適切なホス トでありうる。

20

【0070】TCBおよび3-ph TCBを含む前記 の化合物を、Irppy3 ゲスト発光体ドーパントを用 いてOLEDで試験した。全ての有機層を、10-4P aで、酸化インジウム・スズ(ITO)上に、ULVA C加熱蒸着チャンバで加熱蒸着により蒸着した。日本の 10 同仁化学研究所から購入した、N, N'-ビス(1-ナ フチル) -N, N'-1-ジフェニル-1, 1'-ビフェニルー4, 4'ージアミン (α -NPB) の層を40nmの厚さに蒸着し、続いて、ホスト材料にドープされた Irppys (5%wt/wt)からなる厚さ40nm の発光層、厚さ10nmのバソクプロイン(Batho cuproine、BCP) からなる励起子ブロック 層、および厚さ400nmのA1Q3・Irppy3か らなる電子輸送層を蒸着し、A1Q3およびBCPは日 本の同仁化学研究所から入手した。150 n mのアルミ 20 ニウムで被覆された10 n mのアルミニウムーリチウム 合金(A1Li)(Li 1.8wt%)をカソードと して蒸着した。

【0071】前記OLEDの光放出(photoemission)を、日立 F-4500分光蛍光光度計で光ルミネッセンスを用いて測定した。結果が、各化合物に対するルミネッセンス効率、T1測定値(最大値)、T1測定値(ピーク)およびHOMO計算値を含めて、下の表2にまとめられている。傾向を示すT1の計算値もまた与えられている。

[0072]

【表2】

ホスト	HOMO (計算値)	TI (計算値)	Tl (最大値)	Tl (ピーク)	ルーメン/W
СВР	-7.22	0.01	2.81	2.67	6.2
db-CBP	-6,95	-0.39	2.45	2.38	<0.3
ССР	-7,25	-0,06	3,08	3,02	0.7
db-CCP	-6.95	-0.39	2.42	2.37	0.01
тсв	-7.60	0.11	3.07	2.82	1.8
3-ph TCB	-6.93	0.10	2.92	2.82	12.2

【0073】こうして、短波長発光性ゲストにとってC BPより優れたホスト材料が、電子が豊富なコアにカル バゾール基を付けることにより得られ、電子供与性基を そのカルバゾール基に付けることによりさらに有利にそ れを修飾することができる。 ※

※【0074】コアに結合したカルバゾール基と共に、電子が豊富で小さなコアを有するホスト材料化合物を次の式により表すことができ、

[0075]

【化22】

AはO、SまたはNであり、少なくとも2個のRはカル バゾールまたは置換されたカルバゾールである。適切な ゲストは、このホスト化合物より低い第1励起3重項状 10 ず、本発明の限定であると見なされるべきでなく、本発 態をもつ、約500nmより短い波長の燐光発光体であ*

*りうる。

【0076】前記の具体例は、例示のためであるにすぎ 明は特許請求の範囲により限定される。

フロントページの続き

(72)発明者 ジャンピン チェン アメリカ合衆国 カリフォルニア州 92612, アーバイン,イノベーション ドライブ 110 キヤノン デベロップメ ント アメリカス, インコーポレイテッ ド内

Fターム(参考) 3K007 AB02 AB03 AB04 DB03 FA01 4C204 BB05 BB09 CB25 DB01 FB03 FB16 GB01 GB32

PAT-NO: JP02003317966A

DOCUMENT- JP 2003317966 A

IDENTIFIER:

TITLE: CARBAZOLE-BASED MATERIAL FOR

GUEST-HOST

ELECTROLUMINESCENCE SYSTEM

PUBN-DATE: November 7, 2003

INVENTOR-INFORMATION:

NAME COUNTRY

THOMS, TRAVIS N/A CHEN, JIAN-PING N/A

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME COUNTRY

CANON INC N/A

APPL-NO: JP2003114193

APPL-DATE: April 18, 2003

PRIORITY-DATA: 2002131382 (April 25, 2002)

INT-CL (IPC): H05B033/14 , C07D209/86 ,

C09K011/06

ABSTRACT:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a guest-host light emitting system suited for use in an organic

light emitting device.

SOLUTION: In one mode, a host material includes electron-donating chemical species bonded to nitrogen and a compound having an aromatic amine group bonded to a single or a plurality of carbon atoms, or a carbazole core having carbazole group. In another mode, the host material includes a compound having a single atom or a monocyclic core bonded to a single or a plurality of carbazole parts, which themselves may be substituted with an electron-donating group. The disclosed host material has a large band gap potential and high energy excited triplet state, to emit a short wavelength phosphorescence by a guest material accompanied thereto.

COPYRIGHT: (C) 2004, JPO